

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le <u>2 3 DEC. 2004</u>

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1. a) OU b)

> INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951





75800 Paris Cedex 08

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

(4277)

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire Réservé à l'INPI NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE REMISE DES PIÈCES À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE 22 DEC 2003 LIEU SANTARELLI 75 INPI PARIS 34 SP 14, avenue de la Grande Armée N° D'ENREGISTREMENT 0315160 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI **75017 PARIS** DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 22 DEC. 2003 Vos références pour ce dossier (facultatif) BIF116197/FR/EP Confirmation d'un dépôt par télécopie ☐ N° attribué par l'INPI à la télécopie MATURE DE LA DEMANDE Cochez l'une des 4 cases suivantes Demande de brevet Demande de certificat d'utilité Demande divisionnaire Ν° Demande de brevet initiale Date Date ou demande de certificat d'utilité initiale Transformation d'une demande de brevet européen Demande de brevet initiale Date TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Nouveau dérivé de la morphine-6-glucuronide, composition pharmaceutique le contenant et son utilisation pour le traitement de la douleur. Pays ou organisation DÉCLARATION DE PRIORITÉ Date | | | | | | Nº OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE Pays ou organisation LA DATE DE DÉPÔT D'UNE Date | | | | | | | **DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE** Pays ou organisation Date | | | | | | | S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» ☐ Personne physique DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases) Personne morale Nom SYNT:EM ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique Société Anonyme N° SIREN Code APE-NAF Parc Scientifique et Technique, Domicile G.Besse-Allée Charles Babbage ou Code postal et ville 13 019 0 0 NIMES siège Pays **FRANCE** Nationalité **FRANCAISE** N° de téléphone (facultatif) N° de télécopie (facultatif) Adresse électronique (facultatif)

S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



1er dépôt

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



LIEI N°	_v 22 E	PEC 2003 PI PARIS 34 S		0	D8 540 W / 2105	
E	MANDATAIRE (s'il j' a lieu) Nom Prénom			BIF116197/FR/EP		
					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Cabinet ou So	ciété				
	N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel		SANTARELLI			
	0.1	Rue		14 Avenue de la Grande Armée		
	Adresse	Code postal et ville	9	1715 0 117 PARIS		
		Pays		FRANCE		
	N° de télépho		W . N. I	01 40 55 43 43		
	N° de télécopie <i>(facultatif)</i> Adresse électronique <i>(facultatif)</i>					
E	INVENTEUR		3.			
Vi Salet		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques Oui		
	Les demandeurs et les inventeurs sont les mêmes personnes			mulaire de Désignation d'inventeur(s)		
E	RAPPORT DE RECHERCHE			evet (y compris division et transformation)		
	Établissement immédiat ou établissement différé Paiement échelonné de la redevance (en deux rersements)			⊠ □		
				Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non		
C	RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES			Uniquement pour les personnes phys Requise pour la première fois pour ce Obtenue antérieurement à ce dépôt p décision d'admission à l'assistance gratuite.	tte invention <i>(joindre un avis de non-imposition)</i> our cette invention <i>(joindre une copie de la</i>	
10	SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS		☐ Cochez la case si la description contient une liste de séquences			
	Le support élec	tronique de données	est joint			
	La déclaration de conformité de la liste de séquences sur support papier avec le support électronique de données est jointe					
		itilisé l'imprimé «S mbre de pages joi				
			visa de la préfecture ou de l'inpi SANTARELLI			
	Cllmony			M. ROCHET		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

10

15

20

25

30

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés de la morphine 6-glucuronide, leur procédé de préparation ainsi que leurs utilisations en thérapie, notamment en tant qu'analgésiques.

La morphine est actuellement l'analgésique le plus utilisé dans le traitement des douleurs de moyenne et de grande intensité. On distingue au niveau du système nerveux central trois classes principales de récepteurs opioïdes : μ (mu), κ (kappa) et δ (delta). La morphine, de même que d'autres opioïdes, produisent leurs principaux effets sur le système nerveux central et le système digestif par l'intermédiaire des récepteurs μ -opioïdes. Il existe deux sous-types de récepteurs μ : le type μ 1 de très haute affinité et faible capacité, et le type μ 2 de basse affinité et forte capacité (Pasternak & Wood, 1986. *Life Sci* 38:1889-1898). La liaison aux récepteurs μ 1 entraîne une réaction analgésique de type supraspinal et la diminution du *turnover* de l'acétylcholine, tandis que la liaison aux récepteurs μ 2 entraîne une réaction analgésique de type spinal et est responsable de la dépression respiratoire et de l'inhibition du transit intestinal.

Les mécanismes par lesquels la morphine exerce son action analgésique ne sont pas encore complètement élucidés. On sait qu'elle subit un important métabolisme, qui conduit à des métabolites dont certains contribuent à son action analgésique. Le foie apparaît comme le site principal de sa biotransformation. La morphine subit principalement une glucuronidation énantio-sélective catalysée par l' UDP-glucuronyltransférase (UGT) qui conduit à la formation de deux métabolites : la morphine-3-glucuronide (ci-après également désignée « M3G ») et la morphine-6-glucuronide (ci-après également désignée « M6G »).

Il a été démontré que la modification de la position 3-hydroxy de la morphine diminuait l'activité analgésique, alors que des modifications de la position 6-hydroxy peuvent, au contraire, augmenter l'activité analgésique (Aderjan & Skopp, 1998, Therapeutic Drug Monitoring 20 :561-569).

Ainsi, la M3G n'a pas d'affinité pour les récepteurs opioïdes et ne participe pas à l'activité analgésique de la morphine.

10

15

20

25

En revanche, la morphine-6-glucuronide a une forte affinité pour les récepteurs opioïdes et il a été démontré qu'elle a un effet analgésique aussi bien chez les rongeurs que chez l'homme.

La M6G a été décrite comme étant un analgésique plus puissant que la morphine elle-même après une administration centrale (Paul et al, 1989. J Pharmacol. Exp. Ther. 49 ; 6280-6284 ; Frances et al, 1992. J Pharmacol. Exp. Ther. 262 ; 25-31) et ayant la même activité par voie systémique. Des études de liaison ligand-récepteur aux opiacés réalisées in vitro ont montré que la M6G se liait aux récepteurs opioïdes et qu'elle était 3 à 5 fois moins affine pour les récepteurs µ que la morphine (Christensen & Jorgensen 1987. Pharmacol Toxicol.60 :75-76 ; Frances et al, 1992 J Pharmacol. Exp. Ther. 262 ; 25-31).

D'autres métabolites de la morphine, en particulier la normorphine, ont montré une certaine activité analgésique. Cependant, ces autres métabolites sont présents en de faibles concentrations et ne sont pas susceptibles de contribuer de manière significative à l'effet global de la morphine.

Toutefois, malgré sa grande efficacité, le traitement de la douleur par la morphine s'accompagne d'effets secondaires indésirables tels que : dépression respiratoire, inhibition du transit intestinal, nausées, vomissements, et surtout syndrome de dépendance et induction de tolérance.

On a donc cherché à mettre au point d'autres substances actives, présentant une efficacité analgésique comparable à la morphine, mais n'ayant pas tout ou partie de ses effets secondaires indésirables.

Bien entendu, en raison de son activité analgésique exposée plus haut, on a proposé d'utiliser la M6G en tant que substitut de la morphine.

On peut, à cet égard, faire référence à la demande internationale WO 95/05831 visant l'utilisation d'une composition pharmaceutique pour administration orale, contenant de la M6G, pour le traitement de la douleur.

La demande internationale WO 99/64430 décrit une méthode pour la 30 synthèse de la M6G et de ses intermédiaires. Le brevet US 5,621,087 décrit un nouveau procédé pour la préparation de la M6G ou de certains de ses dérivés.

10

15

20

25

30

La M6G, qui, on l'a vu, présente des propriétés analgésiques comparable à la morphine, a pour avantage de diminuer nausées et vomissements. Toutefois, la M6G ne contribue pas à la suppression d'autres effets indésirables de la morphine, à savoir la dépression respiratoire et le syndrome de dépendance (Osborne et al, 1992. *Br. J. Clin. Pharmac* 34 :130-138).

Le brevet US 6,150,524 décrit des procédés pour la synthèse d'autres dérivés de la morphine, qui sont dits présentés des propriétés analgésiques fortes et qui peuvent être administrés par voie orale.

Il est également connu que l'association d'un composé se liant aux récepteurs μ et d'un composé se liant aux récepteurs κ , présente un effet analgésique puissant sans les effets secondaires de dépendance physique et de dépression respiratoire (Rothman et al 2000 ; J Subst Abuse Treat 19 :277-281 ; Shook et al, 1990 Am Rev Respir Dis 142 :895-909).

Cependant, à la connaissance des inventeurs, il n'existe pas d'analgésique d'une efficacité comparable à celle de la morphine ou de la M6G, mais qui ne présente pas, ou moins, d'effets secondaires, notamment en ce qui concerne la dépendance physique et la dépression respiratoire.

1

La présente invention a alors pour principal objet de nouveaux composés, dérivés de la M6G, qui permettent de résoudre ce problème. Plus particulièrement, les composés de l'invention présentent l'avantage de posséder une affinité pour les récepteurs κ plus grande que la M6G sans pour autant présenter une affinité réduite pour les récepteurs μ afin d'obtenir un composé ayant une activité analgésique puissante mais moins d'effets secondaires,

Dans le cadre de leurs travaux de recherche, les inventeurs ont ainsi pu déterminer que la modification de la M6G par substitution à l'aide d'un groupement porteur d'une fonction thiol permet d'augmenter de façon significative l'affinité pour les récepteurs κ sans pour autant diminuer celle pour les récepteus μ .

L'invention concerne ainsi un composé de formule (I)

dans laquelle:

5

15

20

- R_1 représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_{10} , non substitué ou substitué par au moins un substituant, la chaîne alkyle étant éventuellement interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et NH,

- R_2 représente l'hydrogène, un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_5 ou un groupe aryle ou hétéroaryle monocyclique ou (C_1 - C_5) alkylaryle, non substitué ou substitué par un alkyle en C_1 - C_4 .

Lorsque R_1 représente un groupe alkyle substitué par un ou plusieurs substituants, le (ou les) substituant(s) est (sont) par exemple choisi(s) parmi :un groupe alkyle en C_1 - C_5 ; amino ; carboxyle, carboxylamino ; -COOR $_3$ où R_3 représente l'hydrogène, ou un groupe alkyle en C_1 - C_5 ; une cétone en C_1 - C_{10} ; un aldéhyde en C_1 - C_{10} .

Lorsque R₂ représente un groupe aryle ou hétéroaryle monocyclique, celui-ci peut par exemple être choisi parmi les groupes phényle, thiophényle, pyridyle, pyrrolyle, pyrazolyle, furanyle, ou indolyle. Lorsque R₂ représente un groupe alkylaryle, celui-ci peut par exemple être le benzyle.

Un composé préféré selon l'invention est un composé de formule (I) ci-dessus dans laquelle R_1 représente $-(CH_2)_2-$ et R_2 est l'hydrogène. Un tel composé est appelé M6G-cystéamide.

D'autres composés avantageux de formule (I) sont, par exemple, ceux dans lesquels :

- R_1 représente un groupe -CH₂-CH(COOR₄)- dans lequel R_4 25 représente hydrogène, méthyle ou éthyle, et R_2 représente l'hydrogène ;

10

15

20

25

30

- R_1 représente un groupe -CH(COOH)-CH(CH_3)_2-, et R_2 représente l'hydrogène ;
- R_1 représente un groupe -CH(NH₂)-(CH₂)₂-C(O)-NH-CH(R_5)-CH₂-, dans lequel R_5 représente -C(O)-NH-CH₂-COOH, et R_2 représente l'hydrogène .

L'invention concerne également, selon un aspect ultérieur, un procédé pour la préparation des composés de formule (I).

Ledit procédé comprend les étapes consistant à faire réagir la morphine-6-glucuronide avec un composé de formule (II) $NHR_2-R_1-S-S-R_1-NHR_2$, dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis ci-dessus, en présence d'un agent de couplage et à réduire le pont disulfure à l'aide d'un agent réducteur.

De préférence, la réaction de la morphine-6-glucuronide avec le composé de formule (II) a lieu en milieu basique.

On utilisera par exemple un composé de formule (II) dans laquelle R_2 est l'hydrogène et R_1 représente un groupe $-(CH_2)_2$ -, dénommé cystamine .

A titre d'agent de couplage, on peut citer les agents de couplages habituellement utilisés en synthèse peptidique, tels que le benzotriazol-1-yl-oxytris-pyrrolidino-phosphonium hexafluorophosphate (PyBOP), la dicyclohexylcarbodiimide (DCC), la DCC associée à l'hydroxybenzotriazole (DCC/HOBT) ou la diisopropylcarbodiimide associée à l'HOBT (DIPCDI/HOBT).

1

On utilisera de préférence l'agent de couplage en excès molaire d'environ 2,2 à 4 équivalents molaires pour 1 équivalent molaire de composé de formule (II).

Le couplage est de préférence réalisé à température ambiante, dans un solvant polaire tel que par exemple le diméthylformamide (DMF), la N-méthylpyrrolidone (NMP), le dichlorométhane ou l'acétonitrile.

A titre d'agent réducteur, on peut citer par exemple la tris(2-carboxyéthyl)phosphine, la triphénylphosphine, la tris(hydroxyméthyl)phosphine ou le dithiothréitol.

On utilisera de préférence l'agent réducteur en excès molaire d'environ 1,1 à 5 équivalents.

La réduction a lieu de préférence à température ambiante et à un pH inférieur à 7.

Selon un autre aspect de l'invention, le composé de formule (I) peut être obtenu par un procédé comprenant les étapes consistant à faire réagir la morphine-6-glucuronide avec un composé de formule (III) NHR_2-R_1-SH , dans laquelle R_1 et R_2 sont tels que définis ci-dessus, en présence d'un agent de couplage et à réduire *in situ* les sous-produits d'oxydation à l'aide d'un agent réducteur.

De préférence, la réaction de la morphine-6-glucuronide avec le composé de formule (III) a lieu en milieu basique.

On peut notamment utiliser un composé de formule (III) dans laquelle R_2 est l'hydrogène et R_1 représente un groupe $-(CH_2)_2$, dénommé cystéamine. A titre d'exemples de composés de formule (III), on peut également citer la pénicillamine ou la glutathione.

A titre d'agent de couplage, on peut utiliser les agents de couplages habituellement utilisés en synthèse peptidique, tels que ceux cités ci-dessus.

15

25

On utilisera de préférence l'agent de couplage en excès molaire d'environ 1,1 à 2 équivalents molaires pour 1 équivalent molaire de morphine-6-glucuronide.

Le couplage est de préférence réalisé à température ambiante, dans un solvant polaire tel que par exemple le diméthylformamide (DMF), la N-méthylpyrrolidone (NMP), le dichlorométhane ou l'acétonitrile.

L'agent réducteur peut être choisi parmi les agents réducteurs habituellement utilisés en chimie peptidique tels que ceux cités ci-dessus.

On utilisera de préférence l'agent réducteur en excès molaire d'environ 1,1 à 5 équivalents.

La réduction a lieu de préférence à température ambiante et à un pH inférieur à 7.

L'invention concerne également une composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif un composé de formule (I) tel que décrite cidessus ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, et un au moins un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Par " sel pharmaceutiquement acceptable", on entend par exemple et de manière non limitative un acétate, un sulfate ou un chlorhydrate.

Avantageusement, la composition pharmaceutique selon l'invention se présentera sous une forme appropriée pour une administration :

- par voie parentérale, comme par exemple, sous forme de préparations injectables par voie sous-cutanée, intraveineuse ou intramusculaire;
- par voie orale, comme par exemple, sous forme de comprimés enrobés ou non, de gélules, de poudres, de granulés, de suspensions ou de solutions orales. Une telle forme pour l'administration par voie orale peut être soit à libération immédiate, soit à libération prolongée ou retardée. De telles formes à libération prolongée ou retardée sont décrites, par exemple, dans les demandes EP 253 104 ou EP 576 643;
- par voie rectale, comme par exemple, sous forme de
 suppositoires;
 - par voie topique, notamment transdermique, comme par exemple, sous la forme de " patch ", de pommade ou de gel.

1

- par voie intranasale, comme par exemple sous forme d'aérosols et " sprays ",
- 20 par voie perlinguale,

5

10

25

30

- par voie intraoculaire.

Le véhicule pharmaceutiquement acceptable peut être choisi parmi les véhicules utilisés de manière classique selon chacun des modes d'administration .

L'invention concerne également l'utilisation d'un composé de formule (I) ou d'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables pour la fabrication d'un médicament utile pour le traitement de la douleur, en particulier pour le traitement de douleurs aiguës ou des douleurs chroniques, de douleurs neuropathiques, musculaires, osseuses, post-opératoires, de la migraine, les douleurs du cancer, les lombalgies, les douleurs arthrosiques, les douleurs associées au diabète ou les douleurs associées au SIDA.

L'invention est illustrée de manière non limitative par les exemples ci-dessous.

Exemple 1 : synthèse de la M6G-cystéamide

La synthèse a été réalisée selon le schéma ci-dessous.

5

M6G-cystéamide

Dans un réacteur (tube falcon) on a solubilisé 1 équivalent molaire de cystamine sous sa forme chlorhydrate dans du diméthylformamide (DMF) à 15 g/l, puis on a ajouté 4 équivalents molaires de diisopropyléthylamine (DIEA). On a vérifié que le pH était basique (≥ 9).

On a additionné 2 équivalents molaires de M6G en poudre, 2,4 équivalents molaires de benzotriazol-1-yl-oxy-tris-pyrrolidino-phosphonium hexafluorophosphate (PyBOP) préalablement solubilisé dans du DMF à 100 g/l, puis on a vérifié que le pH était toujours basique.

On a laissé réagir pendant 2h sous agitation à température ambiante. La réaction a été suivie par HPLC et Spectrométrie de Masse (MS).

On a alors réduit le pont disulfure par la Tris(2-carboxyéthyl)phosphine (3 équivalents molaires) à 30 mg/ml dans un mélange acétonitrile/ H_2O (50/50), acide trifluoroacétique 0,1%). La réaction est suivie par HPLC et MS. Après 12h de réaction sous agitation, le produit brut est alors purifié par HPLC préparative .

On obtient après lyophilisation le produit M6G-cystéamide avec un rendement global de l'ordre de 70%.

Exemple 2 : synthèse de la M6G-cystéamide

10

15

20

La synthèse a été réalisée selon le schéma ci-dessous.

Dans un réacteur (tube falcon) on a solubilisé 4 équivalents molaires de cystéamine sous sa forme chlorhydrate dans du DMF à 15 g/l, puis on a ajouté 4 équivalents molaires de DIEA. On a vérifié que le pH était basique (≥ 9).

Après 2h de réaction, on a additionné 1 équivalent molaire de M6G en poudre, 1,2 équivalent molaire de PyBOP préalablement solubilisé dans du DMF à 100 g/l, puis on a vérifié que le pH était toujours basique.

On a laissé réagir pendant 2h sous agitation. La réaction a été suivie par HPLC et Spectrométrie de Masse (MS).

On a alors réduit le pont disulfure des sous-produits d'oxydation, générés lors du couplage en milieu basique, au moyen de Tris(2-carboxyéthyl)phosphine (3 équivalents molaires) à 30 mg/ml dans un mélange acétonitrile/ H_2O (50/50), acide trifluoroacétique 0,1%). La réaction a été suivie par HPLC et MS. Après 12h de réaction sous agitation, le produit brut est purifié par HPLC .

On a obtenu, après lyophilisation, le produit M6G-cystéamide avec un rendement global de l'ordre de 70%.

10 Exemple 3 : étude de l'effet analgésique

15

20

30

Pour cette étude, on a utilisé le test dit de " tail flick ".

Ce test consiste à placer la queue d'une souris devant une source d'infrarouge à un temps donné après l'administration du produit testé, pris comme temps 0. La lumière est focalisée sur la surface ventrale de la queue de façon à produire une température de surface de 55°C. On mesure alors le temps de latence entre l'administration du produit testé et le moment où la souris bouge la queue.

Les composés étudiés, à savoir la M6G et la M6G-cystéamide ont été administrés par voie sous-cutanée à une dose de 2 mg/kg (10 souris par groupe). Trois mesures ont été faites avant administration du produit testé pour avoir un temps de base. Le temps de latence pour une même souris a été mesuré à différents temps allant de 15 min à 240 min après l'injection du produit. Un temps maximum de 10 s a été choisi comme temps maximum de réaction.

Les résultats obtenus sont représentés sur la figure 1. Ces résultats montrent que la M6G et la M6G-cystéamide ont une activité analgésique similaire. Ainsi, le groupe cystéamide n'altère pas l'activité analgésique du produit.

Exemple 4 : étude de l'affinité aux récepteurs opioïdes 4.1/ Mode opératoire

On a comparé l'affinité de la M6G à celle de la M6G-cystéamide pour les récepteurs opioïdes μ (mu) et κ (kappa).

Pour déterminer l'affinité aux récepteurs μ , des homogénats de membrane du cortex cérébral du rat (200 μ g de protéine) ont été incubés avec soit la M6G, soit la M6G-cystéamide et 1 nM de [3 H][D-Ala 2 , MePhe 4 , Gly(ol) 5]enkephalin (DAMGO) pendant 60 min à 22°C dans un tampon contenant 50 mM Tris-HCl [pH 7,7].

Pour déterminer l'affinité aux récepteurs κ, des homogénats de membrane de cervelet du cobaye (250 μg de protéine) ont été incubés avec soit la M6G, soit la M6G-cystéamide et 0,7 nM [³H]U 69593 (80 min à 22°C) dans un tampon contenant 50 mM Tris-HCl [pH 7,4], 10 mM MgCl₂, 1 mM EDTA.

On a utilisé des concentrations en M6G et M6G-cystéamide de 10⁻¹⁰ à 10⁻⁶ M.

La liaison non spécifique a été déterminée grâce à l'addition aux β ligands marqués de 10 μM naloxone.

Après incubation, les échantillons ont été filtrés sur des fibres de verre (GF/B, Packard) préalablement incubées avec 0,3% de polyéthylèneimine et rincées plusieurs fois avec 50 mM de Tris-HCI froid en utilisant un "96-sample cell harvester" (Unifilter, Packard). Les filtres ont été ensuite séchés et la radioactivité comptée.

4.2/ Résultats

10

20

Les résultats sont rapportés dans le tableau 1 ci-dessous .

Tableau 1 : Affinité aux récepteurs μ et κ

(Ki exprimé en nM).

composé	récepteurs μ	récepteurs κ	
M6G	3,8	1860	
M6G-cystéamide	0,32	2,7	

5

Les résultats montrent que :

- la M6G se lie aux récepteurs μ avec un Ki= de 3,8 nM indiquant une affinité pour ces récepteurs. En revanche, la valeurs de Ki pour les récepteurs κ, de l'ordre de 1860 nM indiquent qu'aucune affinité n'est observée pour ces récepteurs.
- 10 l'affinité de la M6G-cystéamide pour les récepteurs κ (Ki = 2,7) est augmentée de façon spectaculaire par rapport à celle de la M6G (environ 600 fois), du fait de l'adjonction du groupement cystéamide, sans que l'affinité pour les récepteurs μ ne diminue . On observe même une augmentation de cette affinité d'un facteur 10 environ .

REVENDICATIONS

1. Composé de formule (I)

5 dans laquelle :

15

20

- $-R_1$ représente un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_{10} , substitué ou non par au moins un substituant, la chaîne alkyle étant éventuellement interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi O, S et NH,
- 10 R_2 représente l'hydrogène, un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_5 ou un groupe aryle ou hétéroaryle monocyclique ou (C_1 - C_5) alkylaryle, non substitué ou substitué par un alkyle en C_1 - C_4 .

ainsi qu'un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

- 2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que R_1 représente $-(CH_2)_2$ et R_2 est l'hydrogène.
- 3. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les composés de formule (I) dans laquelle :
- R_1 représente un groupe -CH₂-CH(COOR₄)- dans lequel R_4 représente hydrogène, méthyle ou éthyle, et R_2 représente l'hydrogène ; ou
- \mbox{R}_{1} représente un groupe -CH(COOH)-CH(CH3)2--, et \mbox{R}_{2} représente l'hydrogène ;ou
- R_1 représente un groupe -CH(NH₂)-(CH₂)₂-C(O)-NH-CH(R_5)-CH₂-, dans lequel R_5 représente -C(O)-NH-CH₂-COOH, et R_2 représente l'hydrogène .

- 4. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes consistant à faire réagir la morphine-6-glucuronide avec un composé de formule (II) NHR₂-R₁-S-S-R₁-NHR₂, dans laquelle R₁ et R₂ sont tels que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 3, en présence d'un agent de couplage, et à réduire le pont disulfure à l'aide d'un agent réducteur.
- 5. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes consistant à faire réagir la morphine-6-glucuronide avec un composé de formule (III) NHR₂-R₁-SH, dans laquelle R₁ et R₂ sont tels que définis dans l'une quelconque des revendications 1 à 3, en présence d'un agent de couplage et à réduire *in situ* les sous-produits d'oxydation à l'aide d'un agent réducteur.
- 6. Procédé selon l'une des revendications 4 ou 5, caractérisé en ce que l'agent de couplage est choisi parmi que le benzotriazol-1-yl-oxy-tris-pyrrolidino-phosphonium hexafluorophosphate (PyBOP), la dicyclohexylcarbodiimide (DCC), la DCC associée à l'hydroxybenzotriazole (DCC/HOBT) et la diisopropylcarbodiimide associée à l'HOBT (DIPCDI/ HOBT).
 - 7. Procédé selon l'une des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que l'agent réducteur est choisi parmi la tris(2-carboxyéthyl)phosphine, la triphénylphosphine, la tris(hydroxyméthyl)-phosphine et le dithiothréitol.

25

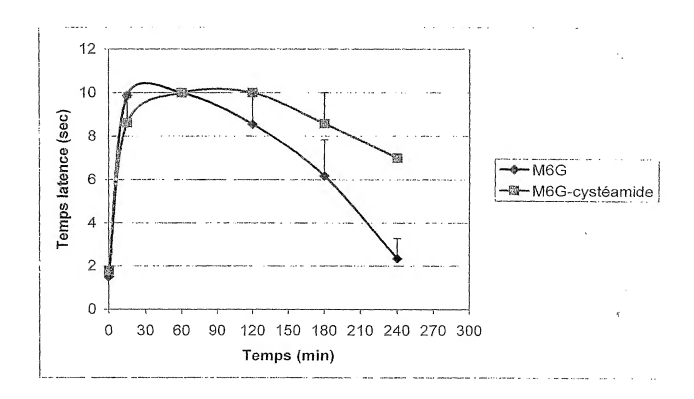
- 8. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient un composé de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 et un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
- 9. Composition pharmaceutique selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle se présente sous une forme administrable par voie parentérale.
- 10. Composition pharmaceutique selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de préparation injectable par
 30 voie sous-cutanée, intraveineuse ou intramusculaire.

- 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle se présente sous une forme administrable par voie orale.
- 12. Composition pharmaceutique selon la revendication 11,
 5 caractérisée en ce qu'elle présente une activité prolongée ou retardée.
 - 13. Utilisation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou d'une composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 8 à 11, pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement de la douleur.

1/1

FIGURE 1

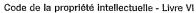
5





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

SYNT: EM

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Těléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Tělécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1/1

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

(c) (a) (a) (b) (b) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c) (c	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W / 2/060
Vos références pour ce dossier (facultatif)	BIF116197/FR
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	0315160
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou esp	races maximum)
Nouveau dérivé de la morphine-6 utilisation pour le traitement de la	S-glucuronide, composition pharmaceutique le contenant et son douleur.
LE(S) DEMANDEUR(S) :	

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S):

STATE			
1 Nom		TEMSAMANI	
Prénoms		Jamal	
Adresse	Rue	370, rue Etienne Ozi,	
	Code postal et ville	1310 9 0 0 NIMES, France	
Société d'a	ppartenance (facultatif)	¥.	
2 Nom		LAHANA	
Prénoms		Roger	
Adresse	Rue	9 chemin du Puits de Roulle,	
	Code postal et ville	13:019:0 NIMES, France	
Société d'appartenance (jacultatif)			
S Nom		MOUCHET	
Prénoms		Patrick	
Adresse	Rue	6 rue des Saladelles,	
	Code postal et ville	[3] 0 3 0 0 FOURQUES, France	
Société d'appartenance (facultatif)			

S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.

DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU MANDATAIRE** (Nom et qualité du signataire)

C. Ulmann Le 19 Février 2004

Catherine ULMANN N° 02.0405

SANTARELLI

